





J26

1 p

EXPRESS MAIL CERTIFICATE

EM016719,191,

DATE 4-4-1 LABEL NO.

I HEREBY CERTIFY THAT, ON THE DATE INDICATED ABOVE I DEPOSITED THIS PAPER OR FEE WITH THE U.S. POSTAL SERVICE & THAT IT WAS ADDRESSED FOR DELIVERY TO THE COMMISSIONER OF PATENTS & TRADEMARKS, WASHINGTON, DC 20231 BY "EXPRESS

MAIL POST OFFICE TO ADDRESSEE" SERVICE.

QKARASZI

g Kalasz v'
SIGNATURE

APR 2 4 1997.

PLEASE CHARGE ANY DEFICIENCY UP TO \$300.00 OR CREDIT ANY EXCESS IN THE FEES DUE WITH THIS DOCUMENT TO OUR DEPOSIT ACCOUNT NO. 04-0100

File No.: 7723/0A9/5

### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re application of:

Juan CABRERA GARRIDO

Serial No.:

8/407,595

**Group Art Unit:** 

1207

Filed:

February 23, 1995

Examiner:

M. Williamson

For:

INJECTABLE MICROFOAM CONTAINING A SCLEROSING AGENT

#### **CLAIM FOR PRIORITY**

Hon. Commissioner of Patents and Trademarks Washington, DC 20231

Sir:

Applicant hereby claims priority under 35 U.S.C. Section 119 based on Spanish application No. 9301413 dated June 23, 1993.

A certified copy of the priority document is submitted herewith.

Respectfully submitted,

Joseph B. Lerch Reg. No. 26,936

Attorney for Applicant(s)

DARBY & DARBY P.C. 805 Third Avenue New York, New York 10022 212-527-7700

Dated: April 7, 1997

(D&DForms/PT0-8)

# OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

# **CERTIFICADO OFICIAL**

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de los que obran en el expediente de PATENTE DE INVENCION número 9 3 0 1 4 1 3 , de acuerdo con la concesión efectuada con fecha 12 SEP 1995

= 3 ABR 1997

El Director del Departamento de Patentes y Modelos P.D.

M. MADRUGA REAL



## OFICINA ESPAÑOI MARCAS

NUMERO

1

FECHA Y HORA DE PRESENTACION EN O.E.P.M.

INSTANCIA DE SOLICITUD DE:					FECHA Y HORA DE PRESENTACION EN O.E.P.M.				
	: TI IDAD					3 JUN 23	11:56	7.1	
PATENTE DE INVENCION									
	(2) EXPE	D. PRINCI	IPAL U	DE ORIGEN	FECHA Y HORA	DE PRESENTACION	EN LUGAR DISTI	NTO O.E.P.M.	
I) 3 SOLICITUD DE ADICION	NUMERO	SOLICITU	UD	1	1 LCI III - 11 - 11			4	
SOLICITUD DIVISIONAL	FECHA SC	LICITUD	········	<u>-</u>			IT A CION	CODIGO	
CAMBIO DE MODALIDAD	MODALIE	)AD			(3) LUGA	R DE PRESEN	NIACION		
TRANSFORMACION SOLICITUD	NUMERO	MODALIDAD				1			
EUROPEA	FECHA SO	OLICITUE	D	<u>1</u>		NOMBRE		DNI	
APELLIDOS	O DENOMI	NACION	JURIDI	CA		NOMBRE			
4) SOLICITANTE(S) APELLIDOS					1 0	N RAMOI	. 23	640270	
CABRERA GARR	100				104				
(5) DATOS DEL PRIMER SOLICIT	ANTE			.7					
		EJEI	LIS C		 TELEE	ONO 195	83268	42	
DOMICIEIO GRANAS	A				CODIC	O POSTAL	LIXIOIDI	[2_	
DOMICILIO PERTON DE LOCALIDAD GRANADA  PROVINCIA  PAIS RESIDENCIA E SPANA  PAIS RESIDENCIA E SPANA					CODIGO PAIS				
PAIS RESIDENCIA ESPA	N /1				CODIC	GO NACION	€iSI		
NACIONALIDAD	<u> </u>				(8)	MODO DE OBTE	ENCION DEL	DERECHO	
TO EL SOLIC	CITANTE ES EL	INVENTOR		ICO INVENTOR	O IN	VENC. LABORAL	☐ CONTRATO	□ SUCESION	
(6) HVEIVE (7)   EL SOLIC	CITANTE NO ES	EL INVENT	TOR O CN	ICO INVENTOR	MERE	NAC	CIONALIDAD	NACION	
APELLIDOS				JUAN R	AMON	ESPAI		ES	
				I DAKE IC	,,,,,,,				
LABRERA GARRIDO		_			,,,,	ESPA	NOLA	ES	
CABRERA GARRIDO	OLME	00		JOHN (C		ESPA	NOLA.		
CHBRERA GARTIA	CCHER	00				ESPA			
CHBRERA GARCIA	T			JUAN					
CHBRERA GARCIA	T		PA R	JUAN					
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROESPUMA INY	J JECTAR	∠E Î		100 N	EN C	ESLERO	osis	NO	
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROESPUMA INY	J JECTAR	∠E Î		100 N	EN C	ESLERO	osis		
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROESPUMA INY  (10) INVENCION REFERENTE A	VECTARA PROCED	∠E Î		100 N	EN C	ESLERO	osis		
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROESPUMA INY	VECTARA PROCED	∠E Î		100 N	EN 0 SEGUN AR	ESLERO	osis		
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROESPUMA INY  (10) INVENCION REFERENTE A	VECTARA PROCED	∠E Î		100 N	EN 0 SEGUN AR	ES L E R C	osis		
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROES PUMA INV  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR	A PROCED	∠E Î		100V	EN 0 SEGUN AR	ES L E R C	25 IS	NO	
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROESPUMA INY  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR  (12) DECLARACIONES DE PRIO	A PROCED	∠E Î		SOBIOLOGICO	EN 0 SEGUN AR	ES L E R C	osis	NO	
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROES PUMA INV  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR	A PROCED	∠E Î	O MICI	SOBIOLOGICO	EN 6	ES L E R C	25 IS	NO	
(12) DECLARACIONES DE PRICAPALIS DE ORIGEN	A PROCEDI	∠ € Î	O MICE	A VSOS	SEGUN AR	ES L E R C	SI 3	NO	
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROES PUMA INY  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR  (12) DECLARACIONES DE PRIC  PAIS DE ORIGEN	A PROCEDI	∠ € Î	O MICE	A VSOS	SEGUN AR	ES L E R C	SI 3	NO HA	
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROES PUMA INY  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR  (12) DECLARACIONES DE PRIO  PAIS DE ORIGEN	OF A LA E	∠ € Î	O MICE	A VSOS	SEGUN AR	ES L E R C	SI 3	NO	
(9) TITULO DE LA INVENCION  MICROES PUMA INY  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR  (12) DECLARACIONES DE PRIM  PAIS DE ORIGEN  (13) EL SOLICITANTE SE ACO	A PROCEDI	∠ € Î	O MICE	A VSOS	SEGUN AR	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE	SI 3	NO  SI D  CODIGO	
(13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE  (19) TITULO DE LA INVENCION  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR  (12) DECLARACIONES DE PRIO PAIS DE ORIGEN	OF A LA E	∠ € Î	COD PAIS	A VSOS	SEGUN AR	ES L E R C	SI 3	NO HA	
(12) DECLARACIONES DE PRIO PAIS DE ORIGEN  (13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE APE	ORIDAD GE A LA E	Z & Î	COD PAIS	A VSOS ROBIOLOGICO PAGO DE TAS	SEGUN AR	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE  PROVINCIA	FECT.	NO  SI D  CODIGO  L L L  COD. POSTAL	
(13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE  (9) TITULO DE LA INVENCION  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  PAIS DE ORIGEN  (12) DECLARACIONES DE PRIO PAIS DE ORIGEN	ORIDAD GE A LA E	Z E Ü	O MICE	A VSOS ROBIOLOGICO PAGO DE TAS OCALIDAD AN	SEGUN AR	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE  PROVINCIA	SI 3	NO  SI D  CODIGO  L L L  COD. POSTAL	
(13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE APE  (15) RELACION DE DOCUME  (16) ARETA CARETA  (17) ARETA CARETA  (18) ARETA CARETA  (19) TITULO DE LA INVENCION  (10) INVENCION REFERENTE A  (10) INVENCION REFERENTE A  (11) EXPOSICIONES OFICIALES  LUGAR  (12) DECLARACIONES DE PRIMA  (13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE APE  DOMICILIO	ORIDAD ORIDAD NTOS QUE	EXENCIO	O MICE	A VSOS ROBIOLOGICO PAGO DE TAS CALIDAD AN O DE REPRESEN	SEGUN AR  NUMERO  NAS PREVIST	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE  PROVINCIA	FECT.	NO  SI D  CODIGO  COD. POSTAL	
(13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE APE  DOMICILIO  (15) RELACION DE DOCUME  DESCRIPCION. N.º DE PAGINAS DE PARTIMATION DE PAGINAS DE	ORIDAD ORIDAD NTOS QUE	EXENCIO	O MICH	PAGO DE TAS  CALIDAD  AN  O DE REPRESENTE DEL PAGO DE	SEGUN AR  NUMERO  NTACION DE TASAS	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE  PROVINCIA	FECT	NO SI D CODIGO LLLL COD. POSTAL LLL DNARIO	
(13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE APE  DOMICILIO  (15) RELACION DE DOCUME  DESCRIPCION. N° DE PAGINAS.  RESUMEN  RESUMEN  RESUMEN  PAIS DE ORIGEN  CONTROL OF PAGINAS.  RESUMEN  RESUMEN  PARTICION DE DOCUME  RESUMEN  RESUMEN  PARTICION DE PAGINAS.  RESUMEN  PARTICION DE PAGINAS.  RESUMEN  RESUMEN  PARTICION DE PAGINAS.  RESUMEN  RESUMEN  PARTICION DE PAGINAS.	ORIDAD ORIDAD NTOS QUE	SE ACC	O MICE  COD PAIS  ON DE  LC  DMPAÑ  UMENT EBAS IFICAN A DE IN IPLEME	A VSOS ROBIOLOGICO PAGO DE TAS CALIDAD AN O DE REPRESEN	SEGUN AR  NUMERO  NTACION DE TASAS	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE  PROVINCIA	FECT	NO  SI D  CODIGO  L L L  COD. POSTAL	
(13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE APE  DOMICILIO  (15) RELACION DE DOCUME  DESCRIPCION. N° DE PAGINAS.  RESUMEN  RESUMEN  PAIS DE ORIGEN  CONTROL DE CONTROL DE PAGINAS.  RESUMEN  PER PAGINAS.  PER PAGINAS.  PER PAGINAS.	ORIDAD OR	SE ACC	COD PAIS  ON DE  LO  DMPAÑ  UMENT EBAS  TIFICAN A DE IN IPLEME OS	PAGO DE TAS  CALIDAD  O DE REPRESENTE DEL PAGO E FORMACIONES NTARIAS	SEGUN AR  NUMERO  NTACION DE TASAS	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE  PROVINCIA	FECT	NO  SI D N  CODIGO  L L L  ONARIO  E O REPRESENT	
(13) EL SOLICITANTE SE ACO (14) REPRESENTANTE APE  DOMICILIO  (15) RELACION DE DOCUME  REIVINDICACIONES. N° DE PAGINAS	ORIDAD OR	SE ACC	O MICE  COD PAIS  ON DE  LC  DMPAÑ  UMENTEBAS  IFICAN A DE IN IPLEME OS	PAGO DE TAS  CALIDAD  AN  O DE REPRESENTE DEL PAGO E FORMACIONES NTARIAS	SEGUN AR  NUMERO  NTACION DE TASAS	T. 25.2 L.P.  FECHA  A EN EL ART  NOMBRE  PROVINCIA  FIRMA D	FECT	NO SI D CODIGO LLLL COD. POSTAL LLL DNARIO	

ILMO. SR. DIRECTOR DE LA OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑOLA DE PATENTES	DATOS DE PRIOR  (32) FECHA	IIDAD (33) PAIS	■1 <sup>12</sup> Patente de Invencion						
OFICINA OFICINA OFICINA SVOUW A	3) NUMERO (32) FECHA	₩ ras	(2) NUMERO DE SOLICITUD						
			2 FECHA DE PRESENTACION						
(7) SOLICITANTE(S)		<del></del>	NACIONALIDAD						
Juan Cabr	era Garrido		española						
Portón de	Tejeiro 2	(Granada)							
🔞 ।১৮রুপ্রার্ক। Cabrera Garrido; Juan Cabrera García Olmedo.									
<sup>ரு பாயுதாதி</sup> Cabrera Garrido.									
1 N.º DE PUBLICACION	FECHA DE PUBLICACION	62 PATENTE DE LA QUE ES DIVISIONARIA	GRAFICO (SOLO PARA INTERPRETAR RESUMEN)						
(5) Int. Cl. <b>Á</b>	61 K 9/12								
54 TITULO									
Microespu para escl	uma inyectable erosis.								
			·						

(57) RESUMEN (APORTACION VOLUNTARIA, SIN VALOR JURIDICO)

Microespuma inyectable para esclerosis. Procedimiento para la elaboración de microespuma inyectable para usos terapéuticos. La esclerosis de varices se basa en la inyección de sustancias líquidas de conocida capacidad para suprimirlas. La presente invención se refiere a la preparación de sustancias esclerosantes en forma de microespuma. Al elaborar la microespuma con esclerosantes, y su posterior inyección en la vena a tratar, esta microespuma desplaza la sangre que contiene la vena y garantiza el contacto del esclerosante con el endotelio del vaso, a concentración conocida y durante un tiempo controlable.

UNE A 4 Mod 3 106

PRIMERA PAGINA DE LA MEMORIA

2

#### Titulo

5

10

15

20

25

30

35

Procedimiento para la elaboración microespuma inyectable para usos terapéuticos

#### Estado de la técnica.

La esclerosis de varices se basa en la inyección en ellas de sustancias líquidas, que provocando una reacción inflamatoria localizada, propician la eliminación de estas venas anormales.

Al inyectar un liquido esclerosante, se produce una mezcla de este con la sangre contenida en la vena y se diluye en proporción no conocida. Los resultados son inseguros (por sobre o subdosificación) y limitados por lo general a cortos segmentos varicosos.

Conforme decrece el tamaño de las varices a inyectar, menor es esta dilución y más previsibles son los resultados que se obtienen. En nuestros días la esclerosis es una técnica de elección en casos de pequeñas y medianas varices; quedando el tratamiento de aquellas con diámetro igual o superior a 7mm. para la cirugía.

Esclerosis y cirugía se complementan actualmente, pero la escleroterapia continua sin poder ser aplicada a grandes troncos varicosos.

En estas varices de gran tamaño, al inyectar una sustancia esclerosante, se desconoce: la concentración de esta en la vena; su homogénea distribución en la sangre y el tiempo que va a estar en contacto con las paredes interiores del vaso tratado.

En 1946 Orbach inyecta en varices de pequeño calibre, unos pocos centímetros cúbicos de aire y comprueba un desplazamiento de la sangre en el interior del vaso, que es ocupada por el aire inyectado. La solución esclerosante introducida a continuación es más eficaz que si hubiese sido inyectada en la sangre.

En gruesas varices, al inyectar aire, no se produce el fenómeno descrito del desplazamiento de la sangre por el aire

inyectado, sino que este forma una burbuja en el interior de la vena que hace ineficaz el procedimiento en estos vasos de mayor diámetro.

Este mismo autor ideó, pocos años más tarde, la inyección de espuma obtenida por agitación de un envase conteniendo Tetradecyl Sulfato de Sodio, esclerosante detergente aniónico con alta capacidad espumante.

El procedimiento resulta poco útil por el gran tamaño de las burbujas formadas que tienden a unirse formando otras mayores y peligroso por los efectos colaterales del nitrógeno atmosférico, poco soluble en sangre, lo que limita el volumen total a inyectar.

Ambos métodos tuvieron escasa repercusión práctica siendo empleados sólo en pequeñas varices.

#### Descripción de la invención

5

10

15

20

25

30

35

Esta invención se refiere a la preparación de una microespuma esclerosante.

De acuerdo con la presente invención se ha descubierto que inyectando en posición horizontal una microespuma de suero fisiológico estéril inerte farmacológicamente; la microespuma provoca el desplazamiento de la sangre contenida en el vaso, incluso en varices muy desarrolladas, debido a que es débil la presión de la sangre contenida en ellas.

La elevación del miembro inyectado disminuye aún más esta la presión venosa, y se facilita el relleno exclusivo de la vena con microespuma. Esta permanece ocupando el vaso en tanto no se modifique la posición del paciente.

Al sustituir la microespuma elaborada con el suero fisiológico, por microespuma elaborada con sustancias esclerosantes, e inyectarla en la vena, la microespuma igualmente desplaza la sangre que contiene la vena y garantiza el contacto del esclerosante con el endotelio del vaso, a concentración conocida y durante un tiempo controlable, lográndose una esclerosis de todo el segmento ocupado.

Las ventajas de este procedimiento permiten :

1º La correcta dosificación de los esclerosantes, pues la

Δ

ocupación de un vaso con microespumas de esclerosantes permite el conocimiento

- A) de su concentración en el vaso la desplazar la microespuma la sangre que contiene
- B) la homogénea distribución del esclerosante en el interior de la vena, que es ocupada de forma total y exclusiva por la microespuma inyectada
- C) el control del tiempo que se va a mantener el contacto del esclerosante con las paredes internas de la vena, pues se puede mantener la ocupación del vaso por la microespuma de esclerosante el tiempo más conveniente a la concentración y producto utilizado.
- Disminución de las dosis de fármacos esclerosantes admi nistrados, pues 2cc. de esclerosante líquido, de los conoci dos, proporcionan entre 15 y 20cc de microespuma, y un incre mento similar de seguridad en le tratamiento.

Factores, todos ellos, no conocidos con exactitud ni controlables utilizando esclerosantes líquidos.

La elaboración de la presente invención se lleva a efecto con la preparación de una microespuma con cualquier sustancia esclerosante, tales como: Polidocanol, Tetradecyl Sulfato de Sodio, Soluciones hipertónicas glucosadas o glucosalinas, Glycerina Cromada, Ethanolamina Oleato, Morrhuato Sódico, o cualquier solución iodada.

Una vez elaborada la microespuma esclerosante por cualquier procedimiento de los existentes, de los que se describen dos a continuación, se introduce en cualquier recipiente estéril que pueda servir para ser luego inyectado en los vasos a tratar, y que permita la estabilidad de la misma, de forma que pueda ser extraída por una jeringa, o cualquier otro instrumento que posibilite su inyección en los vasos a tratar.

#### Ejemplo 1:

5

10

15

20

25

30

35

La elaboración de la microespuma esclerosante se realiza mediante la mezcla en un recipiente estéril, hermético, y conectado si se desea a una botella a presión de Oxígeno, mezcla de oxígeno y carbónico u otras mezclas de gases fisiológicos; se efectúa un batido mecánico por medio de un micromo-

tor que hace girar un escobillón sumergido en la solución esclerosante a espumar.

Batiendo entre 8.000 y 15.000 rpm., un tiempo comprendido entre 60 y 120 segundos se consigue la microespuma.

Esta se introduce en cualquier contenedor que pueda servir para su posterior almacenamiento y su ulterior inyección en los vasos a esclerosar.

En el caso de que la sustancia esclerosante no posea capacidad espumante se le añade Polisorbato 20, Polisorbato 80, Poligelina o cualquier otra sustancia con capacidad espumante admitida como inerte para uso intravenoso.

#### Ejemplo 2:

5

10

Se introduce la sustancia esclerosante y si es necesario el espumante en un recipiente hermético, presurizado y estéril y por agitación de la solución se consigue la microespuma, con una salida del recipiente para su posterior uso.

6

#### Reivindicaciones:

1 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, preparadas o de preparación extemporanea, caracterizada por elabo-5 rarse con cualquier sustancia esclerosante.

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la 2 reivindicación 1, caracterizado porque la sustancia esclerosante es Polidocanol. 10

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la 3 reivindicación 1, caracterizado porque la sustancia esclerosante es Tetradecyl Sulfato de Sodio.

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la 4 1, caracterizado porque la sustancia reivindicación esclerosante es una solución hipertónica glucosada o glucosalina.

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la 5 reivindicación 1, caracterizado porque la sustancia empleada es Glycerina Cromada.

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la 6 25 reivindicación 1, caracterizado porque la sustancia empleada es Ethanolamina Oleato.

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la 7 reivindicación 1, caracterizado porque la sustancia 30 empleada es Morrhuato Sódico.

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, caracte-8 rizado porque la sustancia empleada es cualquier solución iodada.

Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la 9 reivindicaciones anteriores, caracterizado por lización en la elaboración de un farmaco de uso en flebo-

15

20

35

logía.

- Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizado por su utilización en la elaboración de un farmaco de uso en el tratamiento de varices esofágicas.
- 11 Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizado por su utilización en la elaboración de un farmaco de uso en el tratamiento en proctología.
- 12 Microespuma inyectable para usos terapéuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizado por su utilización en la elaboración de un farmaco de uso en angiología.

5

= 1